その結果を第2表に示す。

* [0076]

実施例1において、発光材料として第2表に示す化合物 を用いたこと以外は、実施例1と同様にして実施した。 【表4】

> 第 2 表

実施例	発光材料	電 圧	電流密度	発光輝度	発光色
	化合物の種類	(Y)	(mA/cm²)	(cd/m²)	
2	(2)	8	2 0	1 0 0	青緑
3	(3)	7	3 5	2 1 0	緑気味青
4	(13)	7	4 0	1 8 0	緑気味青
5	(14)	6. 5	2 5	1 0 0	緑気味青
6	(15)	5. 6	2 5	1 3 0	青
7	(16)	7. 5	3 5	3 0 0	青

結果、いずれも一ヶ月間経過した後も結晶化は観察され

【0078】実施例8(正孔注入輸送材料としての検 討)

25mm×75mm×1.1mmのガラス基板上に、IT ○を蒸着法にて100nmの厚さで製膜したもの〔HO YA (株) 製]を透明支持基板とした。次いで、この透 明支持基板をプロピルアルコール、純水、イソプロビル アルコールを用いて順次超音波洗浄を行ったのち、乾燥 窒素を吹きつけ基板表面から溶媒を除去した。さらに、 との透明支持基板をUV/O、ドライストリッパー〔サ ムコインターナショナル社製〕で3分間処理し、基板表 面の有機物を除去した。との透明支持基板を市販の蒸着 装置〔日本真空技術(株)製〕の基板ホルダーに固定 し、モリブデン製の抵抗加熱ボートに8-ヒドロキシキ ノリンのアルミニウム錯体(Alq)を200mg入 れ、また別のモリブデン製ボートに正孔注入材料〔化合 物(2)〕を200mg入れて真空槽を1×10⁻¹Pa まで減圧した。その後、化合物(2)入りの前記ボート 透明支持基板上に蒸着して、膜厚60mmの正孔注入層 を製膜した。この際の基板温度は室温であった。

【0079】次いで、これを真空槽より取り出すことな く、正孔注入層上に、もう一つのボートよりAlqを発

【0077】また、得られた素子は、空気中に放置した 20 光層として50nm積層蒸着した。この際のボート温度 は240~250℃、蒸着速度は0.2~0.4 n m/秒、 基板温度は室温であった。とのようにして積層蒸着した ものを真空槽より取り出し、ステンレススチール製のマ スクを設置し、再び基板ホルダーに固定した。次に、モ リブデン製の抵抗加熱ボートにマグネシウムリボン1 g を入れ、また別のタングステン製の抵抗加熱フィラメン トに銀500mgを装着した。その後、真空槽を2×1 O-1Paまで減圧し、上記フィラメントを加熱して銀を 蒸着速度0.1~0.2 n m/秒で、同時にもう一方のボー 30 トも加熱しマグネシウムを蒸着速度1~2 n m/秒で蒸 着した。このようにして、マグネシウムと銀の混合金属 電極を発光層上に150nm積層蒸着し対向電極とし た。この混合金属電極を陰極、ITO電極を陽極として 直流8 V を印加した結果、電流が20 mA/c m²程度 流れ、緑色の均一光を得た。分光測定の結果、発光輝度 は800cd/m², 発光効率は1.6ルーメン/Wであ った。

【0080】実施例9~11(正孔注入輸送材料として

を330℃まで加熱し、蒸着速度0.1~0.3 n m/秒で 40 実施例8において、正孔注入材料として第3表に示す化 合物を用いたこと以外は、実施例8と同様にして実施し た。その結果を第3表に示す。

[0081]

【表5】

50

49

第 3 表

実施例	正孔注入材料	電圧	電流密度	発光輝度
	化合物の種類	(V)	(mA/cm²)	(cd/m²)
9	(3)	1 0	5 0	1, 0 0 0
10	(14)	7	4 0	1, 4 0 0
11	(15)	8	3 3	980

[0082]

【発明の効果】本発明の有機EL素子は、正孔輸送性に 優れるとともに、素子化しても結晶化することのない熱

安定性の良好な特定構造のスチリルアミン化合物を含有 しており、薄膜性に優れる特徴を有している。

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number :

03-200889

(43) Date of publication of application: 02.09.1991

(51)Int.CI.

(22)Date of filing:

C09K 11/06 H05B 33/14

(21)Application number : 02-049796

28.02.1990

(71)Applicant: RICOH CO LTD

(72)Inventor: OTA MASABUMI

ONUMA TERUYUKI KAWAMURA FUMIO SAKON HIROTA

TAKAHASHI TOSHIHIKO

(30)Priority

Priority number: 01168826

01168827

Priority date: 30.06.1989

30.06.1989

Priority country: JP

JP

(54) ELECTROLUMINESCENT ELEMENT

(57) Abstract:

PURPOSE: To obtain an electroluminescent element capable of giving luminescence with high luminance over a long period of time even with a low driving voltage by putting an organic compound layer consisting of a specified luminescent material between an anode and a cathode.

CONSTITUTION: A luminescent material shown by formula I (wherein R1 and R2 are each alkyl, a carbocyclic aromatic ring, a heterocyclic aromatic ring, etc.; Ar1 and Ar2 are each a carbocyclic aromatic ring, a heterocyclic aromatic ring, etc.; and (n) is 1, 2 or 3) or formula II (wherein X is CH2CH2, CH=CH, O, S, etc.; R1, R2, R3, and R4 are each alkyl, a carbocyclic aromatic ring, a heterocyclic aromatic ring, etc.; Ar1 is a carbocyclic aromatic ring, a heterocyclic aromatic ring, etc.) (e.g. a compound of formula III or IV) is prepared. An organic compound layer consisting of the luminescent material, if necessary, laminated on an organic compound layer containing other organic

$$R_{\bullet} = R_{\bullet} + R_{\bullet} + R_{\bullet}$$

$$R_{\bullet} = R_{\bullet}$$

compound is put between an anode and a cathode, thus producing an electroluminescent element.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

of rejection] [Number of appeal against examiner's decision

decision of rejection] [Date of requesting appeal against examiner's

[Date of extinction of right]

⑩ 日本 国特許庁(JP)

印符許出願公開

◎ 公 開 特 許 公 報 (A) 平3-200889

⑤Int. Cl. *

識別記号

庁内整理番号

④公開 平成3年(1991)9月2日

C 09 K 11/06 H 05 B 33/14 Z 7043-4H 8112-3K

審査請求 未請求 請求項の数 1 (全9頁)

会発明の名称 電界発光素子

②特 願 平2-49796

20出 **20** 平 2 (1990) 2 月 28 日

優先権主張 ②平1(1989)6月30日③日本(JP)③特願 平1-168826

◎平1(1989)6月30日◎日本(JP)⑩特願 平1-168827

@発 明 太田 正 文 東京都大田区中馬込1丁目3番6号 株式会社リコー内 72)発 明 者 大 沼 照 行 東京都大田区中馬込1丁目3番6号 株式会社リコー内 **20**発 明 者 河 村 史 生 東京都大田区中馬込1丁目3番6号 株式会社リコー内 70発明 者 左 近 洋 太 東京都大田区中馬込1丁目3番6号 株式会社リコー内 ⑫発 明 者 高橋 俊 彦 東京都大田区中馬込1丁目3番6号 株式会社リコー内

⑪出 顧 人 株式会社リコー 東京都大田区中馬込1丁目3番6号

砂代 理 人 弁理士 池浦 敏明 外1名

明報書

1. 発明の名称

世界発光素子

- 2:特許請求の範囲
- (1) 階極および陰極と、これらの間に挟持された一層または複数層の有機化合物層より構成される電界発光素子において、前記有機化合物層のうち少なくとも一層が、下記一般式(I)又は一般式(I)で表わされる有機化合物を構成成分とする層であることを特徴とする電界発光素子。

$$R_{1} = N - A r_{1} - (CH = CH)_{T} A r_{2}$$
 (1)

(式中、R₁,R₂は、置換もしくは未置換のアルキル基、置換もしくは未置換の炭素環式芳香環、置換もしくは未置換の複素環式芳香環であり、さらに、

R、とR、は共同で、環を形成していてもよい。 Ar、及びAr、は置換もしくは未置換の炭素環式芳香環、 置換もしくは未置換の複素環式芳香環を 示す。

nは1,2,3の整数を表わす。)

$$\begin{array}{c}
R_1 \\
R_2
\end{array}$$

$$N - A r_1 - CH = X$$

$$R_4$$
(II)

(式中、Xは-CH.CH.-、-CH=CH-、-O-、-S-、-N-し R.

R1,R2,R2及びR2は、置換もしくは未置換のアルキル基、置換もしくは未置換の炭 素類式芳香類、置換もしくは未置 換の複素類式芳香類であり、さら

R,とR。は共同で、環を形成していてもよい。
Ar,は置換もしくは未置換の炭素環式芳香環、
置換もしくは未置換の複素環式芳

香環を示す。)

3. 発明の詳細な説明 〔産業上の利用分野〕 本発明は発光性物質からなる発光層を有し、電界を印加することにより電界印加エネルギーを直接光エネルギーに変換でき、従来の白熱灯、蛍光灯あるいは発光ダイオード等とは異なり大面積の面状発光体の実現を可能にする電界発光素子に関する。

[従来の技術]

電界発光表子はその発光励起機構の違いから、(1)発光層内での電子や正孔の局所的な移動により発光体を励起し、交流電界でのみ発光する真性電界発光素子と、(2)電極からの電子と正孔の注入とその発光層内での再結合により発光体を動力した。直流電界で作動するキャリア注入型電界発光表子は一般に2nSにMn、Cu等を添加した無機化合物を発光体とするものであるが、駆動に200V以上の高い交流電界を必要とすること、製造コストが高いこと、輝度や耐久性も不十分である等の多くの問題点を有する。

(2)のキャリア注入型電昇発光素子は発光層と

材料としてはフタロペリノンが例示されている。

これらの例は有機化合物を、ホール輸送材料、 発光材料あるいは電子輸送材料として用いるため には、これらの有機化合物の各種特性を探求し、 かかる特性を効果的に組み合わせて電界発光素素 とする必要性を意味し、換置すれば広い範囲の有 機化合物の研究開発が必要であることを示している。

しかしながら、上記の例を含め有機化合物を発 光体とするキャリア注入型電界発光素子はそのの 究の歴史も没く、未だその材料ので言えない。 への研究が充分になされているとは言えない。 たがって現状では更なる輝度の向上、フルカラー ディスプレーへの応用を考えた場合の、青、の が表現した。 が変異の多様化の要請更には耐久性の向上など多くの課題を抱えているのが実情である。

[発明が解決しようとする課題]

本発明は上記の実情に鑑みてなされたものであり、その目的は発光波長に多様があり、種々の発 色色相を呈すると共に耐久性に優れた電界発光素 して韓膜状有機化合物を用いるようになってから 高輝度のものが得られるようになった。たとえば、 特別昭59-194393、米国特許4,539,507、特開昭63 -295695、米国特許4,720,432及び特開昭63-26469 2には、陽極、有機質ホール注入輸入帯、有機質電子注入性発光帯および陰極から成る電界発光素 子が開示されており、これらに使用される材料と しては、例えば、有機質ホール注入輸送用材料と しては芳香族三級アミンが、また有機質電子注入 性発光材料としてはアルミニウムトリスオキシン 等が代表的な例としてあげられている。

また、Jpn、Journal of Applied Physics、vol. 27,P713-715には陽極、有機質ホール輸送層、発光層、有機質電子輸送層および陰極から成る電界発光楽子が報告されており、これらに使用される材料としては有機質ホール輸送材料としては、N,N'-ジフェニル-N,N'-ピス(3-メチルフェニル)-1・1'-ピフェニル-4・4'-ジアミンが、また、有機質電子輸送材料としては、3・4・9・10-ペンレンチトラカルボン酸ビスペンズイミダゾールが、また発光

子を提供することにある。

[課題を解決するための手段]

本発明者らは、上記録題を解決するための発光 層の構成要素について鋭意検討した結果、 陽極と よび陰極と、これらの間に挟持された一層 東発光 複数層の有機化合物層より構成される電界発光と ・ おいて、前記一般式(I)又は一般式(II)で表した。 ・ 一層が、下記一般式(I)又は一般式(II)で表した。 ・ おして表現成成分とする層であるとを も数とする電界発光素子が、上記課題に対しを であることを見い出し、本発明を完成するに至った。

$$R_{\star} = N - A r_{\star} - (CH = CH)_{\overline{n}} A r_{\star}$$
 (1)

(式中、R₁,R₂は、置換もしくは未置換のアルキル 基、置換もしくは未置換の炭素環 式芳香螺、置換もしくは未置換の 複素類式芳香類であり、さらに、

R. とR. は共同で、乗を形成していてもよい。

Ars及びArsは置換もしくは未置換の炭素療式 芳香療、置換もしくは未置換の複 業環式芳香療を示す。

nは1,2,3の整数を表わす。)

$$\begin{array}{c}
R_{1} \\
R_{2}
\end{array}
N-Ar_{1}-CH=$$

$$\begin{array}{c}
R_{2} \\
R
\end{array}$$
(II)

(武中、Xは-CH₌CH₌-、-CH=CH-、-O-、-S-、-Ni R_s

R1、R2、R3及びR4は、置換もしくは未置換のアルキル基、置換もしくは未置換の 炭素環式芳香環、置換もしくは 未置換の複素環式芳香類であり、 さらに、

R,とR。は共间で、環を形成していてもよい。 Ar、は置換もしくは未置換の炭素環式芳香煮、

置換もしくは未置換の複素環式 芳香環を示す。)

 R_1 , R_2 , R_3 及び R_4 として用いられるアルキル基は、 好ましくは $C_1 \sim C_{2.0}$ とりわけ $C_2 \sim C_{2.0}$ の直鎖または分 枝類のアルキル基であり、これらのアルキル基は さらにハロゲン原子、水酸基、シアノ基、アルコ キシ基、置換又は無質換のフェニル基を含有して も良い。また一般式(I)又は一般式(I)における R_1 , R_2 , R_3 , R_4 , Ar_2 , Ar_3 の置換基としては以下のも のを挙げることができる。

- (1) ハロゲン原子、トリフルオロメチル基、シア ノ基、ニトロ基
- (2) アルキル基: 好ましくはC₁~C₂。とりわけC₁~C₁。の直顧または分岐額のアルキル基であり、これらのアルキル基は更に、水酸基、シアノ基、C₁~C₁。のアルコキシ基、フェニル基またはハロゲン原子、C₁~C₁。のアルキル基者しくはC₁~C₁。のアルコキシ基で置換されたフェニル基を含有しても良い。
- (3) アルゴキシ幕(-OR*);R*は(2)で定義したアルキル基を表わす。
- (4) アリールオキシ基;アリール基としてフェニ

すなわち、本発明の世界発光兼子は陽極及び陰極の間に一層または複数層の有機化合物による薄膜を挟持して成るものであり、特に薄膜のうちの少なくとも一層を構成する主要化合物として前記一般式(1)又は一般式(I)で示される有機化合物を用いるものである。

Araとして用いられる炭素環式あるいは資素環式芳香環の例としては、フェニレン、ナフチレン、フランジイル、チオフェンジイル、ピリジンジイル、キノリンジイル、ベンゾフランジイル等が挙げられる。

ル基、ナフチル基が挙げられ、これらは $C_1 \sim C_{1:n}$ のアルコキシ基、 $C_1 \sim C_{2:n}$ のアルキル基またはハロゲン原子を置換基として含有しても良い。

- (5) アルキルメルカプト基(-SR*); R*は(2)で定義 したアルキル基を扱わす。
- (6) N ; 式中R*及びR*は各々独立に水兼原子、
 - (2)で定義したアルキル基、アセチル基、ベンゾイル基等のアシル基またはアリール基を表わし、アリール基としては例えばフェニル 基、ピフェニリル基またはナフチル基が挙げられ、これらはC1~C1*のアルコキシ基、C1~C1*のアルキル基またはハロゲン原子を置換基として含有しても良い。またピペリジル基、モルホリル基のように、R*とR*が窒素原子と共同で概を形成しても良い。またユロリジル基のようにアリール基上の炭素原子と共同で 頭を形成しても良い。
- (7) アルコキシカルポニル基(-COOR*);R*は(2)で

定義したアルキル基または(4)で定義したア リール基を扱わす。

(8)アシル基(-COR*)、スルホニル基(-SO₂R*)、

記で定義した意味を表わす。但しR*及びR"に おいてアリール基上の炭素原子と共同で類を 形成する場合を除く。

(9)メチレンジオキシ基またはメチレンジチオ基 等のアルキレンジオキシ基またはアルキレン ジチオ基

本発明における電界発光素子は、以上で説明した有機化合物を真空蒸着法、溶液塗布法等により有機化合物全体で2mより小さい厚みさらに好ましくは0.05 pm-0.5 pm の厚さに薄膜化し発光層を形成し陽極及び陰極で挟持することにより構成される。

以下、図面に沿って本発明を更に詳細に説明す

電子輸送性化合物の組み合わせにより発光層を形成するものであり、これは上記の機能分離の考えをさらに進めたタイプのものと考えることができる。

このタイプの電界発光素子はホール輸送性、電子輸送性及び発光性の各特性に適合した化合物を 適宜組み合わせることによって得ることができる ので、化合物の対象範囲が極めて広くなるため、 その選定が容易となるばかりでなく、発光波長を 異にする種々の化合物が使用できるので、素子の 発光色相が多様化するといった多くの利点を有する。

本発明の化合物はいずれも発光特性の優れた化合物であり必要により第1回、第2回及び第3回の 様な構成をとることができる。

また本発明においては、前記一般式(!)又は一般式(!)の置換基の種類を適宜選定することによりホール輸送性の優れた化合物あるいは電子輸送性の優れた化合物の両者の提供を可能とする。

従って、第2國及び第3國の構成の場合発光層形成の分として、前記一般式(1)及び/又は一般式

a.

第1図は本発明の電界発光表子の代表的な例で あって、基板上に陽極、発光層及び陰極を順次設 けた線成のものである。

第1回に係る電界発光素子は使用する化合物が 単一でホール輸送性、電子輸送性、発光性の特性 を有する場合あるいは各々の特性を有する化合物 を混合して使用する場合に特に有用である。

第2回はホール輸送性化合物と電子輸送性化合物との組み合わせにより発光層を形成したものである。この構成は有機化合物の好ましい特性を組み合わせるものであり、ホール輸送性あるいは電子輸送性の優れた化合物を組み合わせることにより電極からのホールあるいは電子の注入を可滑に行ない発光特性の優れた素子を得ようとするものである。なお、このタイプの電界発光素子の場合、どちらの化合物が発光するかは一義的に定めることはできず、組み合わせる有機化合物によって異なる。

第3図は、ホール輸送性化合物、発光性化合物、

(II)で示される化合物の2種類以上用いても良い。本発明においては、発光層形成成分として前記一般式(II)で示される化合物を用いるものであるが、必要に応じて、ホール輸送性化合物として芳香族第三級アミンあるいはN,N'ージフェニル-N,N'-ビス(3-メチルフェニル)-1,1'ービフェニル-4,4'-ジアミン等を、また電子輸送性化合物として、アルミニウムトリスオキシ、またはベリレンテトラカルボン酸誘導体等を用いることができる。

本発明の電界発光報子は発光層に電気的にバイアスを付与し発光させるものであるが、わずかなピンホールによって短輪をおこし素子として投機をおことが、して短輪をおことが関係した。 発光層の形成性は優れた化合物を併用することが必要が成性に優れた化合物を使用することが必要があることもできる。 この場合に使用できるがリマー結合剤としては、ポリスチレン、ポリーN・ルエン、ポリーN・ビニルカルバゾール、ポリーN・ビニルカルバゾール、ポリーN・ビニルカルバゾール、ポリーN・ビニルカルバゾール、ポリーN・ビニルカルバゾール、ポリーN・ビニルカルバゾール、ポリ

メチルメタクリレート、ポリメチルアクリレート、ポリエステル、ポリカーボネート、ポリアミド等を挙げることができる。また、電極からの電荷注入効率を向上させるために、電荷注入輸送層を電極との間に別に設けることも可能である。

階極材料としてはニッケル、金、白金、パラジウムやこれらの合金載いは酸化鍋(SnO₈)、酸化鍋インジウム(ITO)、沃化鯛などの仕事関数の大きな金属やそれらの合金、化合物、更にはポリ(3-メチルチオフェン)、ポリピロール等の導電性ポリマーなどを用いることができる。

一方、陰極材料としては、仕事関数の小さな飯、 鍋、鉛、マグネシウム、マンガン、アルミニウム、 或いはこれらの合金が用いられる。陽極及び陰極 として用いる材料のうち少なくとも一方は、素子 の発光波長領域において十分透明であることが望ましい。具体的には80%以上の光透過率を有する ことが望ましい。

本発明においては、透明陽福を透明基板上に形成し、第1図~第3図の様な構成とすることが好ま

機化合物層(発光層)を形成した。すなわち式(E-1)で示される化合物を含んだタンタル製ポードを担度コントローラーにより制御し、蒸着速度が2人/sとなるように保った。蒸着時の真空度は0.7×10-torr、基板温度は20℃であった。ITO上に生成した基準層の膜厚は500人であった。

つぎに、前記発光層上に電子輸送物質である下記式(T-1)で示されるオキサジアゾール誘導体を、加熱温度が設定され、蒸着速度の制御できる抵抗加熱調で蒸着して膜厚500人の電子輸送層を形成した。すなわち下記式(T-1)で示される化合物を含んだボードの温度を制御し、蒸着速度を2人/sに促った。

次に、この電子輸送層上に膜厚1500AのMg-Agによる陰値を蒸着した。このようにして得られた発光来子に外部電源を接続して、電流を流したところ、陽極側にプラスのパイアス電圧を印加した場合に、明瞭な発光が確認された。また素子は湿度を十分に除去した状態において空気中で作動させることが可能であった。

しいが、場合によってはその逆の構成をとっても 良い。また透明基板としてはガラス、プラスチッ クフィルム等が使用できる。

また、本発明においては、この様にして得られた電界発光素子の安定性の向上、特に大気性の水分に対する保護のために、別に保護層を設けたり、 素子全体をセル中に入れ、シリコンオイル等を封 入するようにしても良い。

〔実施例〕

以下、実施例により本発明を更に詳細に説明する。

実施例1

階極として厚さ500人のインジウム-スズ酸化物 (110)の薄膜の形成されたガラス基板 (HOYA製)を中性洗剤により洗浄し、次いでエタノール中で約10分間超音波洗浄した。これを沸騰したエタノール中に約1分間入れ、取り出した後、すぐに送風乾燥を行った。つぎにガラス基板上に下記式(E-1)で示される化合物を、加熱温度が設定され、蒸着速度の制御できる抵抗加熱調で蒸着して蛍光性有

実施例 2

発光物質として下記式(E-2)で示される化合物 を用いた以外は実施例1と同様にして発光素子を 作製した。得られた発光素子は陽極偏にプラスの パイアス電圧を印加した場合に明瞭な発光を呈し た。

更に、この発光素子は程度を十分に除去した状態において空気中で作動させることが可能であった。

(E-2)

実施例3

発光物質として下記式(E-3)で示される化合物

を用いた以外は実施例1と同様にして発光素子を 作製した。得られた発光素子は腎極側にプラスの バイアス健圧を印加した場合に明瞭な発光を呈し た。

更に、この発光菓子は湿度を十分に除去した状態において空気中で作動させることが可能であった。

(E-3)

実施例4

発光物質として下記式(E-4)で示される化合物を用いた以外は実施例 Lと同様にして発光素子を作製した。得られた発光素子は陽極偏にプラスのパイアス電圧を印加した場合に明瞭な発光を呈した。

更に、この発光素子は温度を十分に除去した状態において空気中で作動させることが可能であった。

を用いた以外は実施例1と同様にして発光素子を作製した。得られた発光素子は隔極例にプラスのバイアス電圧を印加した場合に明瞭な発光を呈した。

更に、この発光素子は極度を十分に除去した状態において空気中で作動させることが可能であった。

(E-6)

実施例7

発光物質として下記式(E-7)で示される化合物を用いた以外は実施例1と同様にして発光素子を作製した。得られた発光素子は陽極側にプラスのパイプス電圧を印加した場合に明瞭な発光を呈した。

更に、この発光素子は温度を十分に除去した状態において空気中で作動させることが可能であった。

(E-4)

実施例5

発光物質として下記式(B-5)で示される化合物を用いた以外は実施例Iと同様にして発光素子を作製した。得られた発光素子は陽極優にプラスのパイプス電圧を印加した場合に明瞭な発光を呈した。

更に、この発光素子は温度を十分に除去した状態において空気中で作動させることが可能であった。

(E-5)

実施例6

発光物質として下記式(E-6)で示される化合物

(E-7)

実施例 8

現光物質として下記式(E-8)で示される化合物を用いた以外は実施例1と同様にして発光業子を作製した。得られた発光素子は陽極側にプラスのバイアス電圧を印加した場合に明瞭な発光を呈した。

更に、この発光素子は湿度を十分に除去した状態において空気中で作動させることが可能であった。

(E-8)

実施例 9

発光物質として下記式(B-9)で示される化合物 を用いた以外は実施例1と同様にして発光素子を 作製した。得られた発光素子は陽極側にプラスの パイアス電圧を印加した場合に明瞭な発光を呈し た。

更に、この発光素子は程度を十分に除去した状 態において空気中で作動させることが可能であっ た。

(E-9)

实施例10

発光物質として下記式(B-10)で示される化合物を用いた以外は実施例1と同様にして発光素子を作製した。得られた発光素子は陽極側にプラスのパイアス電圧を印加した場合に明瞭な発光を呈した。

更に、この発光素子は程度を十分に除去した状態において空気中で作動させることが可能であっ

を用いた以外は実施例1と同様にして発光素子を 作製した。得られた発光素子は陽極側にプラスの パイアス電圧を印加した場合に明瞭な発光を呈し た。

更に、この発光素子は湿皮を十分に除去した状態において空気中で作動させることが可能であった。

(E-12)

实施例13

発光物質として下記式(R-13)で示される化合物を用いた以外は実施例Iと同様にして発光素子を作製した。得られた発光素子は陽極側にプラスのバイアス電圧を印加した場合に明瞭な発光を呈した。

更に、この発光兼子はಪ度を十分に除去した状態において空気中で作動させることが可能であっ

た。 (E-10)

実施例11

発光物質として下記式(E-11)で示される化合物を用いた以外は実施例1と同様にして発光素子を作製した。得られた発光素子は陽極偏にプラスのバイアス電圧を印加した場合に明瞭な発光を呈した。

更に、この発光素子は極度を十分に除去した状態において空気中で作動させることが可能であった。

(E-11)

実施例12

発光物質として下記式(B-12)で示される化合物

た.

(E-7)

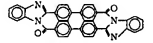
実施例14

厚さ1.1mの無アルカリ硼酸酸ガラスを基板として用い、十分に洗浄を行なった後隔極として金を約200人蒸着した。次に正孔輸送層として下記式(T-2)で表わされる化合物を真空蒸着により蒸着し、800人の正孔輸送層を形成した。

(T-2)

次いで発光層として12-フタロペリノン誘導体

を約1500人の厚さに蒸着した。更に電子輸送層と してペリレン誘導体



を約1000人その上に蒸着形成した。更にその上に 陰極としてアルミニウムを約1000人蒸着し、第1 図のような構造の素子を作製した。なお材料は、 すべて抵抗加熱により蒸着させた。陽優及び陰極 よりリード線を引き出し、直流電流源に接続して 電洗を通じたところ、明瞭がEL-発光が剝割され た。

実施例15

正孔輸送物質として下記式(T-3)で示される化合物を用いた以外は実施例14と同様にして発光素子を作製した。得られた発光素子は陽極側にプラスのパイアス電圧を印加した場合に明瞭な発光を呈した。

更に、この発光素子は種度を十分に除去した状態において空気中で作動させることが可能であっ

合物を用いた以外は実施例14と同様にして発光素子を作製した。得られた発光素子は陽極側にプラスのパイアス電圧を印加した場合に明瞭な発光を呈した。

更に、この発光素子は湿度を十分に除去した状態において空気中で作動させることが可能であった。

(7-5)

実施例18

正孔翰送物質として下記式(T-6)で示される化合物を用いた以外は実施例14と同様にして発光業子を作製した。得られた発光素子は陽極側にプラスのバイアス電圧を印加した場合に明瞭な発光を呈した。

更に、この発光素子は湿度を十分に除去した状態において空気中で作動させることが可能であった。

た。 (T-3)

$$H_aC-\bigcirc-CH=CH-\bigcirc-N-\bigcirc-N$$
 C_aH_a
 C_aH_a

実施例16

正孔輸送物質として下記式(T-4)で示される化合物を用いた以外は実施例14と四様にして発光素子を作製した。得られた発光素子は陽極例にプラスのパイアス電圧を印加した場合に明瞭な発光を呈した。

更に、この発光素子は湿度を十分に除去した状態において空気中で作動させることが可能であった。

(T-4)

実施例17

正孔輸送物費として下記式(T-5)で示される化

(7-6)

実施例19

正孔輸送物質として下記式(T-7)で示される化合物を用いた以外は実施例14と同様にして発光素子を作製した。得られた発光素子は階框側にプラスのバイアス電圧を印加した場合に明瞭な発光を 品した。

更に、この発光素子は程度を十分に除去した状態において空気中で作動させることが可能であった。

(7-7)

実施例20

正孔輸送物質として下記式(T-8)で示される化 合物を用いた以外は実施例14と同様にして発光素 子を作製した。得られた発光素子は 階極例にプラスのパイアス電圧を印加した場合に明瞭な発光を 量した。

更に、この発光素子は極度を十分に除去した状態において空気中で作動させることが可能であった。

(7-8)

実施例21

正孔輸送物質として下記式(T-9)で示される化合物を用いた以外は実施例14と同様にして発光素子を作製した。得られた発光素子は陽極側にプラスのバイアス電圧を印加した場合に明瞭な発光を呈した。

更に、この発光素子は湿度を十分に除去した状態において空気中で作動させることが可能であった。

本発明の電界発光素子は有機化合物層の構成材料として前記一般式(I)又は一般式(I)で示される化合物を用いたことから、低い範動電圧でも長期間にわたって輝度の高い発光を得ることが出来ると共に種々の発色色調を呈し、しかもその耐久性にも優れたものである。

4. 図面の簡単な説明

第1回~第3回は本発明に係る代表的な電界発光 素子の模式断面図である。

> 特許出願人 株式会社 リ コ ー 代 運 人 弁 理 士 池 補 敏 明 (ほか1名)

(T-9)

$$\begin{array}{c} \begin{array}{c} \\ \\ \\ \\ \end{array} \end{array} = \begin{array}{c} \\ \\ \\ \end{array} C_{\bullet} H_{\bullet} \end{array}$$

実施例22

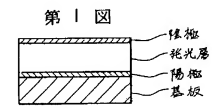
正孔翰送物質として下記式(I-10)で示される化合物を用いた以外は実施例14と同様にして発光素子を作製した。得られた発光素子は陽極側にプラスのパイアス電圧を印加した場合に明瞭な発光を呈した。

更に、この発光素子は湿度を十分に除去した状態において空気中で作動させることが可能であった。

(T-10)

$$\bigcirc = CH - \bigcirc -N - \bigcirc \\
N \\
C_1H_1 C_2H_1$$

(発明の効果)



第2図

